

AUSKIPRA-GN KONIS GIA ENEΣIMO ΔΙΑΛΥΜΑ

Ima dovoljenje za
promet

- Aujeszky's disease virus, strain Bartha K61,
Inactivated

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

AUSKIPRA-GN KONIS GIA ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Liofilizat za raztopino za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**intramuskularna uporaba:**

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI09AD01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Portuguese](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Laboratorios Hipra S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

5/04/1998

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratorios Hipra S.A.

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

31160/21-10-2003/K-0114201

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

14/09/2021

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet